```
07352856
WPI Acc No: 1987-349862/198750
Related WPI Acc No: 1994-150422; 1995-013478
XRAM Acc No: C87-149411
XRPX Acc No: N87-262290
  Resist compsn. for circuit board and IC prodn. etc. - comprises polymer
  soluble in water or base acid labile cpd. as dissolution inhibitor and
  aryl onium salt
Patent Assignee: MICROSI INC (MICR-N); GENERAL ELECTRIC CO (GENE )
Inventor: CRIVELLO J V; LEE J L; OBRIEN M J; O'BRIEN M J
Number of Countries: 008 Number of Patents: 009
Patent Family:
              Kind
                     Date
                                                    Date
                                                              Week
Patent No
                              Applicat No
                    19871216
                              EP 87108037
                                              Α
                                                  19870603
                                                             198750
EP 249139
               Α
JP 63027829
EP 249139
                              JP 87145454
                                              Α
                                                  19870612
                                                             198811
               Α
                    19880205
                              EP 87108037
                                                  19870603
                                                             199429
                    19940727
               B 1
DE 3750275
               G
                    19940901
                              DE 3750275
                                                  19870603
                                                             199434
                                                  19870603
                              EP 87108037
                                              A
               C
                    19940927
                              CA 561112
                                              A
                                                   19880310
                                                             199439
CA 1332119
                                                             199542
                    19950823
                                                  19870423
IE 64507
               В
                              IE 871053
                                              Α
                                                             199715
KR 9507226
               B 1
                    19950704
                              KR 875909
                                              Α
                                                   19870611
JP 2714378
                                                  19870612
                                                             199812
                              JP 87145454
               B2
                    19980216
                                              Α
                              EP 87108037
                                                   19870603
                                                             199814
EP 249139
               B2
                   19980311
                                              Α
Priority Applications (No Type Date): US 86873914 A 19860613; CA 561112 A
  19880310
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                          Main IPC
                                      Filing Notes
               A E 20
EP 249139
   Designated States (Regional): FR GB NL
   249139 B1 E 12 G03F-007/004

Designated States (Regional): DE FR GB NL

3750275 G G03F-007/004 Based on patent EP 249139
EP 249139
DE 3750275
              JP 2714378
EP 249139
   Designated States (Regional): DE FR GB NL
CA 1332119
                        G03F-007/004
                        G03F-007/004
IE 64507
               В
                        G03F-007/004
              B1
KR 9507226
Designated States (Regional): DE; FR; GB; NL
Abstract (Basic): EP 249139 A
        A resist compsn. comprises 100 wt. pts. organic solvent and 5-85
        pts. solids. The solids comprise 100 wt. pts. of an organic polymer
    of M. wt. 200-20000 which is soluble in water or ags. base, 5-100 pts.
    wt. of a cpd. (1) substd. by an acid labile gp. and an alyl onium salt.
     (1) is insoluble in water or ags. base and has a boiling point of at
     least 100 deg.C and acts as a dissolution inhibitor.
          The polymer is a novolak resin. (1) is a t-butyl ester, eg. an
    ary! t-buty! carbonate. The onlum salt is a sulphonium or iodonium
          USE/ADVANTAGE - The compsn. is sensitive to electron beam, X-ray
     and U.V. radiation of 600-200 nm and is applied to silicon wafers or
     copper clad laminates in the production of circuit rs boards,
     integrated circuits and multilayers resist structures.
```

Dwg. 0/0

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫公開特許公報(A)

昭63-27829

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号 7267-2H 母公開 昭和63年(1988)2月5日

G 03 C 1/00 1/72 G 03 F 9/00 3 0 3 3 5 3

8205-2H B-7124-2H

| 審査請求 未請求 発明の数 3 (全9頁)

❷発明の名称

レジスト組成物およびその使用

②特 顧 昭62-145454

❷出 額 昭62(1987)6月12日

優先権主張

❷1986年6月13日發米国(US)⑨673914

砂発 明 者 ジェームズ・ピンセン

アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、クリフトン・パーク、

ト・クリベロ

カールトン・ロード、756番

砂発 明 者 マイケル・ジョセフ・ オブライエン アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、アルバニイ、ジョリア

ン・ナンバー3、ジョンストン・ロード、40番

砂発 明 者 ジュリア・ラム・リー

アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、スケネクタデイ、リバ

ー・ロード、2456番

①出 顋 人 ゼネラル・エレクトリ

ツク・カンパニイ

アメリカ合衆国、12305、ニユーヨーク州、スケネクタデ

イ、リバーロード、1番

砂代 理 人 弁理士 生沼 徳二

明 和 書

1. 発明の名称

レジスト組成物およびその使用

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) (A) 有機溶媒 1.00 重量部、ならびに、
 - (B) (|) 平均分子量が200~20. 000であり水または水性塩基に可溶性 の有機ポリマー100銀量部、
 - (II) 水または水性塩基に不溶性で沸点が少なくとも100℃の、(I) 用の溶解禁止剤である、酸に不安定な基で置換された単純な化合物5~100重量部、および
 - (AI)有効量のアリールオニウム

塩

からなる題形分 5 ~ 8 5 重量部 からなるレジスト組成物。

(2) 有機ポリマーがノポラック協能であることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

- (3)酸に対して不安定な基で置換された溶解 禁止剤が単純な化合物の第三級プチルエステルで あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (4) アリールオニウム塩がスルホニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 級のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (5) アリールオニウム塩がヨードニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (6) 光増感剤を含有することを特徴とする特許 許額水の範囲第1項に記載のスピンまたは熔液注 型可能な組成物。
- (7) 液解禁止剤がアリール t ブチルエーデルであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (8) 溶解禁止剤がアリール t ープチルカーポ ネートであることを特徴とする特許額求の範囲第 1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
 - (9) オニウム塩がヘキサフルオロアンチモン

酸トリフェニルスルホニウムであることを特徴と する特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは 溶液注型可能な組成物。

(10)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸ジフェニルー 4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

(11)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸 4 ーメトキシフェニルフェニルロードニウムである ことを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の スピンまたは溶液注型可能な組成物。

(12) オニウム塩がトリフルオロメタンスルホン酸 4 ーメトキシフェニルフェニルヨードニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶波注型可能な組成物。

(13)パターン化されたレジスト基板復合体の製造方法であって、

(1)基板をレジスト組成物で処理してレジスト -基板複合体を作成し、

(目) レジストー基板複合体を約35℃~180

によって製造された、基板とレジスト組成物から なる複合体。

(15) 基板がシリコンウェハであることを特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の複合体。

(16)基板が絹ークラッド積層体であること を特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の復 合体。

3. 発明の詳細な説明

<u> 発明の作品</u>

本発明以前には、トンプソン(Thompson)らによって1983年アメリカ化学会(American Chemical Society)、ACS第219シンポジウム(ACS Symposium Series 219)、第111頁、「マイクロリングラフィー入門(Introduction to Microl Ithography)」に示されているように、溶解禁止に基づくノボラックをベースとするポジ型レジストは一般に、稀薄な水性塩基による現像に対してノボラック樹脂を不溶性にするための溶解禁止剤として医強1、2-ジアソナフトキノンは取射の際していた。これらジアソナフトキノンは取射の際

での範囲の温度にベーキングし、

- (前) 適用されたレジストをパターン化された様 式で照射し、
- (N) 風射されたレジストを約35℃~185℃の範囲の選座に加熱し、
- (v) 取射されたレジストを現像してパターン化されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなっており、

レジスト組成物が下記の成分からなる方法:

- (A) 有機溶媒100重量部、ならびに、
- (B) (a) 平均分子量が200~20,000 であり水または水性塩基に可溶性の有機ポリマー 100質量部、

(b) 水または水性塩基に不溶性で沸点が 少なくとも100℃の、(a) 用の溶解禁止剤で ある、酸に不安定な基で屋換された単純な化合物 5~100重量部、および

(c) 有効量のアリールオニウム塩からなる関形分5~85重量部。

(14)特許請求の範囲第13項に記載の方法

に転位を受け、レジストの銘光した部分は稀薄水 性塩基に対して可溶性になる。これらのホトレジ ストは広く使われているが通常はジアソナフトキ ノンに特有の吸収に基づく365 nmより長い近 毎外(UV)に限られている。

イトー(Ito)らの米国特許第4,491.62 8号に教示されているように、光開始剤としてジアリールヨードニウム塩類またはトリアリールスルホニウム塩類を用いるとその結果として遠びVの域(200~300nm)で使用することができるボジおよびネガ型で作動するレジスト組成物が得られる。これらの光開始剤は不安定な懸型(ペンダント)基が縁返して存在するピニル系ポ

リマーと共に使われる。これらのピニル系ポリマ ーは酸分解を受けてこれら前駆体とは溶解性が非 常に異なる生成物を生成する。

イトー(ito) らのレジスト組成物を用いると有効な結果が達成されうるが、これらのピニル系ポリマーおよびそれらの酸に不安定な置換されたモノマー性前駆体は市販されていない。さらに、ア

特開昭63-27829(3)

リールオニウム塩を使用している結果正常な操作 条件下で露光した際過剰に架橋が生ずるため、得 られたホトレジストの性能が扱われることがある。 時には、ホトレジスト組成物中に安定剤を殺入す ることによって、改良された結果が得られること がある。

水性塩基に可溶性の有機ポリマー(以後単に「ポ リマー」という) のいくつかとしては、たとえば、 フェノールノボラック樹脂、クレゾールノボラッ ク樹脂、クロロフェノールノボラック樹脂、メラ ミンーホルムアルデヒド樹脂、水溶性デンプン、 セルロースポリマー (たとえば、カルボキシメチ ルヒドロキシエチルセルロース、プロポキシル化 セルロース)、ポリアクリルアミド、ポリー2-ヒドロキシエチルメタクリレート、ポリメチルピ ニルエーテル、ポリエチレンオキシド、4-ヒド ロキシフェニルマレイミドと、スチレン、スチル ベン、ピニルエーテル類および1-ヒドロキシス チレンの中から選択されたものとのコポリマー、 ならびにポリー4ーピニルフェノール、ポリー4 ーヒドロキシーαーメチルスチレン、ポリアクリ ルアクリル酸およびポリメタクリル酸のようなポ リマーがある。

本苑明を実施する際に、水または水性塩基可溶性レジストを製造するのに使用することができる 酸不安定性基で製造した単純な化合物、すなわち 邱出されたホトレジスト領域が可溶化される。

発明の陳述

本発明によって、水または水性塩基(塩基性水 物液)に可溶なレジストを得るのに有用なレジス ト組成物が提供される。この組成物は、重量で、 次の割合の成分からなる。

- (A) 有機溶媒100部、ならびに、
- (B) 団盛で、
 - (1) 平均分子量 (MW) が200~20. 000であり、水または水性塩基に可溶 性の有機ポリマー100部、
 - (2)水または水性塩基に不溶性でありかつ沸点が少なくとも100℃であり、(1)用の溶解禁止弱である、酸に対して不安定な基で置換された単純な化合物5~100 部、および
- (3) 有効量のアリールオニウム塩 からなる固形分5~85部。

本発明の実施に際し上記の所望のレジスト組成 物を調製するのに利用することができる水または

常解禁止剤(以後単に「禁止剤」という)の中に は、たとえばつぎに挙げるものがある。

特開昭63-27829 (4)

$$C_{6}H_{5}$$
 (CH₃) $_{2}$ CO $_{2}$ C $-$ CO $_{2}$ - C (CH₃) $_{2}$ C $_{6}$ H $_{5}$

特開昭63-27829(5)

本苑明の禁止剤は分子量が約1000未満のも のが好ましい。それらは酸に対して不安定な懸垫 基をもっており、その懸垂基はカルポン酸の t e rtープチルエステルおよびフェノール類のte r t - プチルカーポネートが好ましい。さらにこ れらの酸に不安定な基はトリチル、ペンジル、ペ ンズヒドリルおよび上記の禁止剤中に例示した作 飾基であってもよい。たとえば、トリアリールス ルホニウム塩、ジアリールクロロニウム塩、ジア リールプロモニウム塩、トリアリールセレノニウ ム塩、チオピリリウム塩、キサンチリウム塩、イ ミダソリウム塩、ジアルキルフェナシルスルホニ ウム塩、ジアルキルヒドロキシフェニルスルホニ ウム塩、フェロセニウム塩、ジアゾニウム塩、ト リアリールスルホオキソニウム塩、ジアリールヨ ードオキソニウム塩、フェナシルトリアリールホ スポニウム塩、フェナシルトリアルキルアンモニ ウム塩、フェナシルピリジニウム塩がある。その 他の例はチンペ(H.-J. Timpe) およびパウマン(H . Baumann)によって接着(Adhesion), <u>9</u>, 9 (1

9 8 4) に、またクリベロ(Crivello)によって米 国特許節 4 . 0 5 8 . 4 4 0 号、節 4 . 0 5 8 . 4 0 1 号、節 4 . 0 6 9 . 0 5 5 号および節 4 . 1 5 1 . 1 7 5 号 (これらは本発明と同じ路受人 に譲渡されており、引用によって本明細書中に含 まれるものとする) に挙げられている。

次に別のオニウム塩のいくつかの例を挙げる。

{C₅ H₅ Fe⁺ C₈ H₅] PF₈

レングリコール、プロピレングリコール、酢酸ア ミルおよび酢酸プチルがある。

- (1) 基板を本発明のレジスト組成物で処型、すなわちスピン塗布、噴霧、溶液注型、または浸漬 塗布してレジストー基板複合体を作成し、
- (2) このレジストー基板複合体を約35℃~1 80℃の範囲の温度にベーキングし、 .
- (3-) 適用(塩布)されたレジストをパターン化 された様式で照射し、
- (4) 照射されたレジストを約35℃~1.85℃ の範囲の温度に加熱し、
- (5) 照射されたレジストを現像してパターン化 されたレジスト基板 複合体を生成せしめる ことからなる。

レジストー基板複合体を製造するために本発明 の方法を実施する際に処理することができる基板 の中には関ークラッド(被覆) 積層体、シリコン (ケイ素) ウェハ、二酸化ケイ素ウェハ、アルミ 本免明の組成物は、有機溶漿、ポリマー、禁止 剤、および取射によって分解しうる開始剤をブレ ンドすることによって製造することができる。

このレジスト和成物を製造する際、各種の成分の添加順序は特に重要ではない。ポリマー100部につき禁止剤を約5~約100部、開始剤を約0.5~約25部用いると有効な結果が得られることが判明している。好ましい場合として、ポリマー100部に対して開始剤を5~70部、かつポリマー100部に対して開始剤を1~20部使用することができる。

ここで有機溶媒という用語には、本発明を実施する際にレジスト組成物の製造に使用することができる有機溶媒またはそのような有機溶媒の混合物が含まれ、たとえば1、2ージメトキシエタン、ジ(2ーメトキシエチル)エーテル、酢酸1ーメトキシー2ープロピル、クロロペンゼン、1、1、2、2ーテトラクロロエタン、酢酸1ーメトキシー2ーエチル、ジオキサン、メチルイソブチルケトン、シクロへキサノン、nーブタノール、エチ

ニウムおよびヒ化ガリウムがある。

本発明の方法を実施する際に用いることができる現像剤の例としては塩基水溶液、たとえばNaOH、KOHおよび水酸化テトラブチルアンモニウムの水溶液がある。典型的な現像液は、米国メイン州(Maine)、ニュートン社(Novton)製のシップレー(Shipley)、米国ロードアイランド州(Rhode Island)、イースト・プロピデンス社(East Providence) 観のフント(Hunt)、および米国コネティカット州(Connecticut)、ワリングフォード社(Vallingford) 観のKT1である。

きらに、上記のオニウム塩すなわち関始剤は、 所定の被長の光の吸収をよくするため、またはオ ニウム塩を吸収のないスペクトル領域に増感する ため、各種の光増協剤と組合せて使用することが できるということが見出されている。上記の開始 剤またはそれらの程合物と組合せて用いることが できる典型的な増感剤としては、たとえばベンソ フェノン、2ークロロチオキサントン、アントロ ン、9ーエトキシアントラセン、アントラセン、 ピレン、ペリレン、フェノチアジン、ベンジル、アクリジンオレンジ、ベンソフラピン、セトフラピン一丁、アントラキノン、9,10-ジフェニルアントラセン、9-フルオレノン、ベンソフェノン、およびコロネンがある。

また、上記の増感剤を本発明の実施の際に用いられる関始剤と組合せて使用して電子ビームおよびX検照射下ならびに可観光またはUVの照射下でのホトレジストの応答を修正することもできる。

本発明のレジスト組成物の考えられる応用例のいくつかとしては、たとえば回路板、集積回路、たとえばポリメチルメタクリレートと組合せた多層レジスト構造体などがある。本発明のレジスト組成物中には、流動調節剤、炎弧活性剤、反射防止染料および湿潤剤を用いることもできる。

当業者がより容易に本発明を実施できるように 以下に実施例を例示して説明する。しかし本発明 はこれらの実施例に限定されることはない。即と あるのはすべて重量部である。

フェノール樹脂			現像剂/水_			
メタークレゾールノポラック	1	:	1			
ポリピニルフェノール	5	:	1	(授資)		
t-ブチルフェノール						

5:1(没效)

これらのレジストを現像したところ、 $2 \sim 3$. $5 \mu m$ の像が解像できた。

爽施例2

ノポラック

以下のようにして禁止剤のtープチルナフタレン-2-カルポキシレートを製造した。

2ーナフトエ酸 5 1. 6 g (0. 3 モル)とチオニルクロライド 1 2 0 叫の混合物を 1 時間 超流 した。過剰のチオニルクロライドを除去した。 得られた固体をチトラヒドロフラン 1 5 0 m L に 溶かし、カリウム t ープトキシド 4 0 g (0. 3 5 モル)を増立しながら加えた。この添加が完了した後反応混合物を 4 時間 環流し、冷却し、次いで水中に注いだ。得られた固体を適遇して災め、水

实施例1

市販の各種フェノール樹脂(分子草約1.00 0) 1. 5 g 、 ジー t ープチルテレフタレート 0. 5g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニル スルホニウムヘキサフルオロホスフェート 0. 1 g、および1-メトキシー2-プロピルアセテー ト6mLを使用してホトレジスト組成物を製造し た。これら各種のホトレジスト組成物を、予めへ キサメチルジシラザンで処理しておいたシリコン 、 ウェハの上にスピンコートした。処理したウェハ を90℃で1/2時間ペーキングした。次にこれ らのウェハを越光して像を形成する照射は、サス (Suss)MA 5 6 接触/近接プリンターを 3 1 3 n mの近接モードで作動させ、路出時間は10~4 り秒、強度は4.5mW/cdとして行なった。 館 光後ウェハを強制空気オープン中で60秒間11 0~130℃に加熱し、次に水とKTI351項 便前の混合物を用いて現像した。使用した市販の 「フェノール樹脂」と、現像液混合物および現像 法を次に示す。

で洗い、誠圧下で乾燥した。この生成物をn-へ キサンで再結局すると融点が 8 8 ~ 9 0 ℃の結晶 性の固体が得られた。この製法による生成物は t ープチルナフタレン-2-カルボキシレートであ り、これは 6 8 %の収率で得られた。

実施例1の手順に従い、メタークレゾールノボラック樹脂1.5g、 t ープチルナフタレンー 2 ーカルボキシレート 0.5g、ジフェニルー 4 ーチオフェノキシフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート 0.1g、および1ーメトキシー2ープロピルアセテート 6 m L を使用してホトレジスト組成物を製造した。実施例1の手順に従って作成した被覆シリコンウェハを、照射時間を15~40秒として像が形成するように UV 光で 6 光すると、解像度が3.5μmと良好な、優れたポジ型の像が得られた。

実施例3

市販のメタークレゾールノボラック間脂をジーt - ブチルテレフタレートまたは t - ブチルナフ

特開昭63-27829(8)

タレンー2 - カルボキシレートと共に用いて別のホトレジスト組成物を製造した。ジーt - ブチルチレフタレート 常解禁止剤を用いてホトレジストを製造する際には、メタークレゾールノボラック 以断 1. 5g、禁止剤 0. 5g、 4-メトキシフェニルフェニルョードニウムトリフルオロメチルスルホネート 0. 1g、および光増感剤として 9-フルオレノン 0. 03gを使用した。

t ープチルナフタレン-2 ーカルボキシレート を用いたホトレジストを、メタークレゾールノボ ラック樹脂 1.5 g、 禁止剤 0.5 g、 4 ーメト キシフェニルフェニル目ードニウムトリフルオロ メチルスルホネート 0.1 g、 光増感剤としての ペリレン 0.0 1 g、 および 1 ーメトキシー 2 ー プロビルアセテート 6 m L と組合せた。

上記のホトレジスト組成物を実施例1の手順に従ってシリコンウェハ上にスピンコートした。ジーtープチルテレフタレート禁止剤と9ーフルオレノン光増感剤を含有するホトレジスト組成物は313nmで5秒間照射し、tープチルナフタレ

関気下でカリウム・・ブトキシド3.9 g (0.035 モル)を加えた。この総合物を5分間投持し、ジー・ブチルジカーボネート8.3 g (0.035 モル)を加えた。設合物を2時間投持した。次にこの混合物を水水中に注ぎ、エチルアセテートで三回抽出した。一緒にした有機層を水で三回、次に飽和食塩水で洗浄した後無水硫酸ナトリウムよで乾燥した。次いで混合物をロータリーエバボレーターで濃縮した。結晶性の関体が得られ、これを石油エーテルで再結晶した後減圧下で乾燥した。融点が74~75 での1-ブチルナフチルカーボネートが収率65%で得られた。

実施例1の手順に従い、市販のメタークレゾールノボラック切断1.2g、tープチルー2ーナフチルカーボネート0.8g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート0.1gおよび1ーメトキシー2ープロピルアセテート6mlを切いてホトレジスト組成物を製造した。ウェハにスピンコートし、実施例1に記載したようにして20~40秒 35元

ン-2-カルボキシレートとペリレン増級剤を含有するホトレジスト組成物は365nm(6.3mW/cd) および405~436nm(8.1mW/cd) で5秒間照射した。使用した禁止剤、光増級剤および被長の組合せを次の姿に示す。

 禁止 前
 光増感剤
 UV λ (ng)

 ジーtーブチル
 8-フルオレノン
 \$18

 テレフタレート
 t-ブチルナフタレ
 ペリレン
 405-486

 ン-2-カルボキシ
 385

 レート

上記の条件下KT 1 3 5 0 現像液中でレジスト を加工処理した。 1 μmの像が解像できた。

突施例 4

禁止剤のtープチルー2ーナフチルカーポネートを次の手順によって製造した。

2-ナフトール 5 g (0. 3 5 モル) をテトラ ヒドロフラン 9 0 m L に拾かした裕波に、窓索容

し、125℃で30~60秒間ベーキングした。 ホトレジストをKT1351と水の1:2.5混合物中で1分間現像すると、くっきりした2μm のライン/スペースが得られた。

火施例 5

実施例1の手順に従い、m-クレソールノポラック樹脂1.2 s、4-tープトキシーpーピフェニル0.8 s、ジフェニルー4ーチオフェノキシー1ーフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート0.1 sおよび1ーメトキシー2ープロピルアセテート6 m Lを用いてホトレジスト組成物を製造した。被覆したウェハを313 n mのUVに20~40秒間路光し、125℃で30~60秒間ペーキングし、KTI351と水の1:1 混合物に投資して、くっきりと解像された3μmのライン/スペースを得た。

实施例 6

市販のメタークレゾールノボラック切脂1.5

g、 t ープチルー 1 H ーインデンー 3 ーカルポキシレート 5 0 0 mx、ジフェニルー 4 ーチオフェノキシフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート 1 0 0 mg および 1 ーメトキシー 2 ープロ 成物 といって、このホトレジストを実施例 1 に記録した。このホトレジストを実施例 1 に記録したようにしてスピンコートし照射した。 3 1 3 nmで 1 5 ~ 2 0 秒間照射し、1 2 5 ℃で 3 0 ~ 6 0 秒間ベーキングし、KTI 3 5 1 現像 したの 1 : 1 溶液中で 1 分間 現像して、くっきりした 2 . 5 μmのライン/スペースを得た。

灾旋例?

市阪のメタークレゾールノボラック、 t ープチルアダマンタンー1ーカルボキシレート、各種の開始剤、および1ーメトキシー2ープロピルアセテートを用いてホトレジスト組成物を製造した。これらのホトレジスト組成物のうちのあるものは、メタークレゾールノボラック1.6g、 t ープチルアダマンタンー1ーカルボキシレート500g、

实施例 9

実施例3のm-クレゾールノボラック樹脂3を をメチルエチルケトン10mLに溶解した。初ら れた溶液に、t-ブチル-2-ナフタレンカルボ ジフェニルー4-チオフェノキシフェニルスルホ ニウムヘキサフルオロホスフェート100eg、お よび1-メトキシー2-プロピルアセチート6m しを共にプレンドして作成じた。 別のホトレジス トの調合では、メタークレゾールノボラック樹脂 を1. 5g、鉄止剤を500g、4-メトキシフ ェニル・ヨードニウムヘキサフルオロホスフェー トを110mおよび1-メトキシ-2-プロピル アセテートを6mL使用した。これら各額のホト レジスト組成物をすでに記載したようにしてシリ コンウェハに盤布し、5.22mW/cifの強度で、 313 nmで10~15秒間、254 nmで2~ 3 秒間或光して像を形成した。このレジストを実 施例1の手順に従って加工した。スルホニウム含 有ホトレジストでは3μm、ヨードニウム含有ホ トレジストでは2. 5μmの解像度が得られた。

実施例 8

m-クレゾールノポラック樹脂 [シェネクタディー・ケミカルズ(Schenectady Chemicals) 製H

キシレートを1g、ペリレンを0.02g、および4ーメトキシフェニルコードニカーとこの加えた。リフルオロメタンスルホネートを0.2g加えた。リフルを倒した何になった。なが、といったのででは、を100米であり、でででは、1位のででは、1位のででは、1位のでは、1位のででは、1位のででは、1位のででは、1位のでは

上記の結果は本発明の実施の際に使用することができる非常に多くの変形のうちのほんの数例に関するだけであるが、本発明はこれらの実施例の前に記載したずっと広範囲のポリマー、禁止剤および開始剤を使用することができるものである。

やか出版人ゼネラル・エレクトリック・カンパニイ 代理人 (7630) 生 沼 徳 二